S37 1 PN=JP 55010581

? t 37/9

37/9/1

DIALOG(R) File 347: JAPIO

(c) 1998 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

00522981

ENZYEM ELECTRODE

PUB. NO.: 55-010581 [JP 55010581 A]

PUBLISHED: January 25, 1980 (19800125)

INVENTOR(s): NANKAI SHIRO

NAKAMURA KENICHI TIJIMA TAKASHI

APPLICANT(s): MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD [000582] (A Japanese Company

or Corporation), JP (Japan)

APPL. NO.: 53-084469 [JP 7884469]

FILED: July 10, 1978 (19780710)

INTL CLASS: [3] G01N-027/30; G01N-027/40; C12Q-001/00

JAPIO CLASS: 46.2 (INSTRUMENTATION -- Testing); 14.5 (ORGANIC CHEMISTRY --

Microorganism Industry); 42.9 (ELECTRONICS -- Other)

JAPIO KEYWORD: R127 (CHEMISTRY -- Fixed Enzymes)

JOURNAL: Section: P, Section No. 4, Vol. 04, No. 39, Pg. 36, March 28,

1980 (19800328)

ABSTRACT

PURPOSE: To secure a quick and simple measurement of the substrate density as well as to realize the continuous and repetitive use of the enxyme electrode by using the graphite for the electron conducting material and thus giving the electrochemical activity to the substrate which suffers the peculiar catalyst function of the enzyme.

CONSTITUTION: The powder of the high-purity graphite of over 99.5 wt% of fixed carbon and under 0.005 wt% of ash content is mixed with the insoluble redox compound such as the chloranil conjugating the oxidoreductase to be then press- formed. Then the oxidoreductase like glucose oxidase is fixed on the moldings obtained via, for example, glutaric aldehyde. Such enzyme electrode 7 is mounted to electrode support 6 and then soaked into phosphoric acid buffer solution 8 containing pH5.6 glucose (which is the substrate) along with reference electrode 3. The opposite electrode 5 is connected to potentiostat 2 via electrode 7, reference electrode 3 and salt bridge 4 each, and the change of the oxide current is recorded on recorder 1.

⑩公開特許公報(A)

昭55-10581

 ⑤Int. Cl.³
G 01 N 27/30 27/40
// C 12 Q 1/00

識別記号

庁内整理番号 7363-2G 7363-2G 7349-4B **33公開 昭和55年(1980)1月25日**

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 3 頁)

50酵素電極

20特

忽出

願 昭53-84469

願 昭53(1978)7月10日

70発 明 者 南海史朗

門真市大字門真1006番地松下電

器産業株式会社内

⑩発 明 者 中村研一

門真市大字門真1006番地松下電 器産業株式会社内

仰発 明 者 飯島孝志

門真市大字門真1006番地松下電

器産業株式会社内

⑪出 願 人 松下電器産業株式会社

門真市大字門真1006番地

⑩代 理 人 弁理士 中尾敏男 外1名

明 細 書

1、発明の名称

酵素電極

2、特許請求の範囲

- (1) 固定化された酸化還元酵素と、これに共役するレドックス化合物および電子伝導性物質を有し、 前記電子伝導性物質が黒鉛であることを特徴とする酵素電極。
- (2) 酸化還元酵素の補酵素が固定化された特許請求の範囲第1項記載の酵素電極。
- (3) 黒鉛が、固定炭素 99.5重量 %以上で灰分が O OO5 重量 %以下の高純度黒鉛である特許請求 の範囲第1項又は第2項記載の酵素電極。
- (4) レドックス化合物が、不溶性レドックス化合物である特許請求の範囲第1項又は第2項記載の酵素電極。

3、発明の詳細な説明

本発明は、酵素の特異的触媒作用を受ける基質 に対して電気化学的活性を有し、基質の濃度を迅 速かつ簡便に測定することができ、しかも連続使 用、繰り返し使用のできる酵素電極を得ることを 目的とする。本発明は、また、酸素電極などと組 み合わせることにより、基質のもつ化学エネルギ ーを電気エネルギーに変換する電池に用いられる 酵素電極に関する。

近年、種々の酵素の利用技術の進歩に伴い、これら酵素の有する特異的触媒作用を工業的に利用する試みが行なわれている。その一例として、酵素と特異的に反応する物質である基質濃度を検出することが試みられている。

酵素反応を電気化学反応として取り扱うには、例えば酵素反応系にこれと共役する適当なレドックス化合物を介在させ、このレドックス化合物の酸化避元反応を電気化学的に検出する方法が用いられている。その一例として、基質としてグルコース、酸化避元酵素としてグルコースオキシダーセ、レドックス化合物としてベンゾキノンを用いた場合には次の(1)及び(2)式で示される反応を、電極を挿入した混合液中で行なわすことができる。



グルコース+ペンゾキノン

4.4

グルコノラクトン + ヒドロキノン (1)

(1)式における還元生成物であるヒドロキノンを(2)式で電気化学的にベンゾキノンに酸化し、グルコース濃度をこのときの酸化電流として検出することができる。

しかし実用的な面からは、高価な酵素やレドックス化合物を一体固定化することにより、繰り返し使用可能な取り扱いの簡便な酵素電極とすることが望ましい。酵素,レドックス化合物を一体固定化するためには、集電体としての適当な電子伝導性物質を必要とする。中でもカーボンは、は、金属と異なり陽極酸化時に溶解したり不働感を生成したりすることがなく、電極材料として安定な性質を有しており、好適な電子伝導性物質である。

カーボンを用いた酵素電極は、その一例として、 カーボン粉末とレドックス化合物の混合物をプレ ス成型し、この成型体上に酵素を固定化する方法、 あるいは前記混合物中に、予め酵素を固定化した カーボン粉末を混合しておき、その後成型体とす る方法などにより構成することができる。

測定方法としては、前記電極を緩衝液中で飽和 カロメル電極に対し一定電位に保っておいて、基 質濃度を変化させ、このときのアノード電流の変 化量を測定する。この様な測定における課題として以下の点があげられる。すなわち、電極を一定 電位に設定してから測定可能な状態となるまでに 要する時間、および被検溶液中に対象基質が含まれないときに流れる残余電流の大きさである。これらはいずれも酵素電極を使用する上で、簡便性、 迅速性、あるいは検出感度、S/N 比を決定づける 重要なポイントである。

酵素電極の構成材料である電子伝導物質としてのカーボン粉末には、アセチレンプラック、黒鉛粉末などが用いられる。しかしながら、これらカーボン中には、重金異をはじめとする多くの不純物が含まれており、特にアセチレンプラックなど、表面積も大きぐ、表面に活性な官能基を有し

そいる。 電子伝導性物質としてこれらのカーボンを用いた場合には、カーボン中に含有される不純物かよび表面の活性な官能基などの激化型元に基づく電流が流れるため、測定上の大きな支障となる。 さらには、重金属イオンは多くの酵素反応に対し、阻害物質として作用するため、カーボン中に、不純物として重金属が含まれることは望ましてない。

本発明は、電子伝導性物質として、黒鉛を用いることにより、酵素電極の性能を向上するものである。特に、固定炭素 99.5重量 8以上で灰分の.005 重量 8以下の高純度黒鉛を使用することにより、残余電流を大幅に低減することができる。など、その性能を飛躍的に高めることができる。

以下本発明をその実施例により説明する。

野菜電極は次に述べる方法により作製した。カーボン粉末と不溶性レドックス化合物としてクロルアニルを重量比で4:1の割合で十分混合し、プレス成型する。得られたプレス成型体上に酵素としてグルコースオキンダーゼをグルタルアルデ

ヒドで固定する。こうして得られた酵素電極を電 極支持体に装着し、第1図に示す測定系で測定に 供した。図中1は記録計、2はポテンショスタッ ト、3は参照極、4は塩橋、5は対極、6は酵素 電極7を装着した電極支持体、8は基質であるグ ルコースを含むPH5.6のリン酸緩衝液である。

第2図に電子伝導性物質として各種のカーボン 防末を用いた場合のそれぞれの酵素電極の基質を 含まない液中において+0.40Vに電位を設定した後の残余電流と時間の関係を示す。図中Aはア セチレンプラック、Bは固定炭素99.0重量あメ 上で灰分0.2 重量の以下の人造黒鉛、Cは固定炭 素99.5 重量の以上で灰分0.005重量の以下の 高純度黒鉛、Dは固定炭素99.5 重量の以上で灭 分0.001重量の以下の高純度黒鉛をそれぞれ電 子伝導性物質として用いた場合である。

図からも明らかなことく、Aにおいては残余電流が減少して定常値に達するまでに長時間を要するが、黒鉛を用いたB,C,Dでは電位設定後、5~8分でほぼ定常値に達しており、またその残

余電流もAに比較して十分に小さい値となっている。そして、これらの傾向は高純度の黒鉛を用いたC、Dにおいて特に顕著である。

第3図は前記A~Dの酵素電極について、電位設定3〇分後の残余電流が定常値となった時点でグルコースを添加し、その濃度を2×1〇⁻⁴モル/ & としたときの応答特性を示す。酵素が存在しないときには、図に示す様な電流増加は認められない。図から明らかなごとく、A~Dいずれの電極においても電流増加にほとんど差はないがないても電流増加にほとんど差はないができる。で電流(電流増加)と残余電流の大きさを比較すると、AとB、C、Dとの差は明らかである。C・Dにおいては、残余電流が特に小さいためらに低濃度の基質をも感度よく検出することができる。

以上のごとく、電子伝導性物質として用いるカーボンにより、酵素電極の性能が左右されるが、 黒鉛の使用により電極性能を大幅に向上することができ、中でも固定炭素99.5 重量が以上、灰分 0.006 重量が以下の高純産黒鉛を用いた場合の 効果が大である。

本発明は、実施例で説明したグルコースオキシメーゼについて限定されるととはなく、酸化選元 酵素とレドック化合物を共役させ、その酸化化 選 流 で検出するいなる酵素電極系においてきる。また、アルコール脱水の 関 素などのように補酵素を必要と アンタクレオチングタクス できる できる できる 神野素 では、ニコチングの でする 神野素 では、ニコチングの でいまる でいた ないない から しん ない はい アニルの他プロムアニル あるいは レドックスポリマーなどの 森り返し使用の可能な、酵素電極とすることができる。

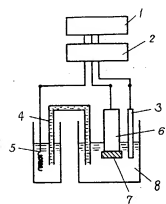
4、図面の簡単な説明

第1図は基質濃度の測定系の構成を示す図、第2図は各種酵素電極について電位設定後の残余電流の変化を比較した図、第3図は酵素電極のグルコースに対する応答特性を比較した図である。

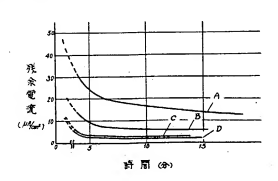
代理人の氏名 弁理士 中 尾 敏 男 ほか1名

第 1 図

 \Box



第2 数



第 3 図

